

企業所属の
CRCの方も
歓迎！

令和8年度



上級者 CRC

参加
無料

臨床研究コーディネーター

養成研修

テーマ

DCTで起こる“現場の困りごと”を解決する
症例組み入れが進まない理由を考えてみる

対象

BASIC

3年以上6年未満の
経験を有する
臨床研究コーディネーター

本研修会は、日本臨床薬理学会認定研修として承認されている研修会（2点）です。

研修期間

講義（e-learning）
公開期間

10月～2027年3月5日

※e-learningは11月30日（月）までに聴講してください。期日までに聴講いただけない場合は、修了証を発行することができません。

演習のみ実施

10/30（金）
9:30～14:30

開催形態

講義

e-learning

Web配信形式での実施

※受講方法詳細は後日連絡します

演習

Web（Zoom）

募集期間

8/24（月）～

10/9（金）まで
17:00

問合せ先

岡山大学 医療系研究推進課

TEL: 086-235-6503 E-mail: mae6605@adm.okayama-u.ac.jp

令和8年度 厚生労働省 臨床研究総合促進事業 臨床研究・治験従事者等に対する研修プログラム 主催：岡山大学病院

研修対象者

これまでの参加者の傾向を考慮し、レベル別の研修を設けることにいたしました。当施設では、CRCの経験年数が3年以上6年未満であり、現在従事している方を対象といたします。

[選考基準]

(原則、以下の(ア)～(エ)の全てを満たすこと、または(ア)及び(オ)を満たすこと)

- (ア) 現在、医療機関または治験施設支援機関にて、治験・臨床研究に係る業務を行っていること
- (イ) 専任(概ね週40時間)として延べ3年以上6年未満でCRCとしての勤務実績があること
- (ウ) 初級者向けのCRC等を対象とした研修を修了していること
 - (例)・東京大学医学部附属病院主催 国公立大学病院医療技術関係職員研修
 - ・日本病院薬剤師会主催 CRC養成研修会
 - ・国立病院機構本部主催 初級者臨床研究コーディネーター養成研修
 - ・SMONA主催 SMONAセミナー・CRC基礎講座
 - ・日本SMO協会CRC教育・公認要綱に準拠した導入教育研修(日本SMO協会導入教育研修修了証発行CRC)
- (エ) 臨床研究協力者として担当したプロトコルが10以上、担当した症例数が通算30症例以上の実務経験を有する者であること
- (オ) 日本臨床薬理学会認定CRC、日本SMO協会公認CRC・SMAの資格を有する者であること(有していたことがある者も含む)

受講要件

- e-learning並びに演習含め全プログラムを受講後、修了証書を受領できること
- e-learningは、PCまたはタブレット等で受講可能ですが、演習はPC(カメラ・マイクの操作含め)で受講ができること
 - ※カメラは必須です(演習中はカメラをON設定でご参加いただきます)
- 演習受講中に、静かな環境で受講ができ、カメラで自身を映し出すことができること(グループワーク中に雑音が入り込まないように)

募集人数 全プログラム受講者 20名程度

研修費用 無料

修了証書 全日程を受講し、研修終了後のアンケートを提出した方に修了証書を交付します。

応募方法 下記ホームページからお申込みください。



<https://shin-iryo.hospital.okayama-u.ac.jp/education/>

- ①お申込みフォームにて必要事項を入力の上、「レポート(PDFファイル形式)」を提出してください。
- ②研修生申請書(レポート)のファイル名は「上級者CRC研修 2026_フルネーム(漢字)」にしてください。

募集期間

2026年8月24日(月)～10月9日(金)17:00

※応募者選考を行うことを、あらかじめご了承ください。

開催形態

Webinar方式

講義

e-learning

※受講方法詳細は後日連絡します。

演習

Web (Zoom)

臨床研究コーディネーター

研修期間

講義(e-learning)

公開期間

10月～2027年3月5日

※e-learningは11月30日(月)までに聴講してください。期日までに聴講いただけない場合は、修了証を発行することができません。

演習実施日

10月30日(金) 9:30～14:30

養成研修

プログラム

本研修は、上級者CRC養成カリキュラムシラバスに準じた講義及び演習による研修を行います。そのため、各講義のテーマをお示ししておりますので、講義名とは異なる場合があります。

演習 Web配信

2026年10月30日(金)

9:30～11:30

演習1

DCTで起こる“現場の困りごと”を解決する

11:30～12:30

休憩

12:30～14:30

演習2

症例組み入れが進まない理由を考えてみる

講義

e-learning

※講義1～12のうち、講義6、9、10については演習実施日(10/30)までに必ず聴講しておいてください。

講義1

臨床試験のプロトコルレビューのポイント

講義2

臨床試験の実施、安全性、信頼性を向上させるための新しい科学技術や手法、手技

講義3

被験者保護と研究公正

講義4

ICの概念と臨床研究への適用

講義5

各種モダリティの規制及び倫理的側面に配慮した臨床試験の体制整備

講義6

GCPや諸外国の規制要件の最近の動向と自施設の体制整備

講義7

・臨床研究実施におけるリスク管理(QMS)
・臨床研究におけるプロジェクトマネジメントに對してのCRCの役割

講義8

・データの完全性Data Integrityの概念
・実施施設におけるデータマネジメントのシステム構築

講義9

管理すべき資源(人・モノ・費用・情報)を管理する組織マネジメント

講義10

・臨床研究(集学的)チームにおける適切なコミュニケーション
・臨床研究の関係者との合意形成プロセスと手法

講義11

・臨床試験の意義・創薬プロセスについての市民啓発活動
・PPI(Patient and Public Involvement)の取組

講義12

国際共同治験実施に必要な語学スキル

★全ての講義は、e-learningとなります。(各講義45～60分)

★指定期間中に各自受講ください。

★各講義聴講後にアンケート並びにQ&Aを実施いたします。

★講義6以外のすべての講義につきましては、令和7年度上級者CRC養成研修のe-learningコンテンツと同じ内容になります。



岡山大学病院



OKAYAMA
UNIVERSITY

問合せ先

岡山大学 医療系研究推進課

TEL: 086-235-6503 E-mail: mae6605@adm.okayama-u.ac.jp

※メールでお問い合わせの際は件名に【2026年度上級者CRC養成研修】と記載してください。